(1) Veröffentlichungsnummer:

0 254 856 A2

(12)

EUROPÄISCHE PATENTANMELDUNG

(21) Anmeldenummer: 87108706.0

(a) Int. Cl.4: **C07D 213/38**, C07D 213/61, C07D 409/12, A61K 31/44

(2) Anmeldetag: 16.06.87

Die Bezeichnung der Erfindung wurde geändert (Richtlinien für die Prüfung im EPA, A-III, 7.3).

- ② Priorität: 27.06.86 CH 2608/86 27.03.87 CH 1186/87
- (4) Veröffentlichungstag der Anmeldung: 03.02.88 Patentblatt 88/05
- Benannte Vertragsstaaten:
 AT BE CH DE ES FR GB GR IT LI LU NL SE

Anmeider: F. HOFFMANN-LA ROCHE & CO.
 Aktiengesellschaft

CH-4002 Basel(CH)

- Erfinder: Alig, Leo, Dr. Llebrütistrasse 32 CH-4303 Kalseraugst(CH) Erfinder: Müller, Marcel, Dr. Quellenweg 10 CH-4402 Frenkendorf(CH)
- Vertreter: Lederer, Franz, Dr. et al Patentanwält Dr. Franz Lederer Lucile Grahnstrasse 22 D-8000 München 80(DE)

- Pyridinäthanolaminderivate.
- Die Pyridinäthanolamine der Formel

$$R^{2} \xrightarrow{\text{OR}^{1}} \underset{\text{N}}{\overset{\text{Y}}{\underset{\text{N}}{\bigvee}}} (CH_{2})_{n} - Y$$

werin die Symbole n, X, Y, R¹, R² und R³ die in der Beschreibung angegebenen Bedeutungen haben, sowie die physiologisch verträglichen Salze davon haben katabolische Wirkung und können zur Behandlung der Obesitas und des Diabetes mellitus bzw. von Zuständen, die mit erhöhtem Proteinabbau verbunden sind, oder als Futterzusatz für Masttiere verwendet werden. Man kann sie herstellen durch Alkylierung der den sekundären oder tertiären Aminen der Formel I entsprechenden primären bzw. sekundären Aminen.

EP 0 254 856 A2

Phenäthanolaminderivate

Die vorliegende Erfindung betrifft neue Pyridinäthanolaminderivate, Verfahren zu ihrer Herstellung und pharmazeutische Präparate auf der Basis dieser Verbindungen.

Die erfindungsgemässen Pyridinäthanolaminderivate sind Verbindungen der Formel

5

10

$$R^{2} \xrightarrow{\text{OR}^{1}} \underset{\text{N}}{\overset{\text{Y}}{\underset{\text{N}}{\bigvee}}} (CH_{2})_{n}^{-Y}$$

worin

n 1 oder 2

5 X H, nieder-Alkyl, nieder-Alkoxy-nieder-alkyl oder eine Gruppe Xa der Formel

20

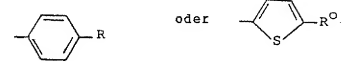
Z eine Gruppe der Formel

25

$$R^{b}$$
 R^{d}
 R^{c}
 R^{c

35

Y eine Gruppe



40

Rº nieder-Alkyl, COR4 oder C(R5) = CHCOR4

R wie Rº oder OR"

R" H, nieder-Alkyl, nieder-Alkanoyl, (CH₂)₁₋₆-OH, (CH₂)₁₋₆-O(CH₂)₁₋₆-R⁵ oder (CH₂)₁₋₆-COR⁴

R1 und R8 H, nieder-Alkanoyl, Benzoyl oder (CH2)1-6-OH

45 R2 und R b H, Cl, Br oder CF3

R3 und R5 H oder CH3

R4 Hydroxy, nieder-Alkoxy oder N(R7, R8)

R6 H, R 9, OH oder COR4

R⁷ und R⁸ H oder nieder-Alkyl

50 Re und Re H, Cl, F, Br oder CF3

Rd H oder NH₂

R^t H, CH₃CONH, NH₂COCH₂ oder R⁹CH₂CH₂OCH₂CH₂O

Rg und Rg Phenyl oder durch Cl, F oder Br substituiertes Phenyl ist,

sowie die physiologisch verträglichen Salze davon.

Der Ausdruck "nieder" in Bezug auf Alkyl, Alkoxy und Alkanoyl bezeichnet geradkettige oder verzweigte Reste mit 1 bis 6, vorzugsweise 1 bis 4 C-Atomen, wie Methyl, Aethyl, Propyl, isopropyl, n-Butyl und Isobutyl; Methoxy, Aethoxy, Propoxy, Isopropoxy, Butoxy und Isobutoxy; bzw. Acetyl, Propionyl und Butyryl.

Die Verbindungen der Formel I bilden mit Säuren Salze, die ebenfalls Gegenstand der Erfindung sind. Beispiele solcher Salze sind Salze mit physiologisch verträglichen Mineralsäuren, wie Salzsäure, Bromwasserstoffsäure, Schwefelsäure, Phosphorsäure; oder mit organischen Säuren, wie Oxalsäure, Methansufonsäure, Essigsäure, Propionsäure, Zltronensäure, Maleinsäure, Bernsteinsäure, Aepfelsäure. Fumarsäure, Phenylessigsäure oder Salicylsäure.

Die erfindungsgemässen Verbindungen enthalten zumindest ein asymmetrisches Kohlenstoffatom und können somit als optisch aktive Enantiomere, als Diastereomere oder als Racemate vorliegen.

Die Verbindungen der Formel I, worin ein in der Gruppe Y vorliegender Rest R⁴ nieder-Alkoxy oder N-(R⁷,R⁹) ist, sowie diejenigen Verbindungen, worin n die Zahl 1, R¹ Wasserstoff, R² Chlor in 6-Stellung eines 2-Pyridylrestes und Y in p-Stellung durch R substituiertes Phenyl ist, sind bevorzugt. Bevorzugt sind ferner diejenigen Verbindungen, worin X Wasserstoff oder eine Gruppe X³; R³ Wasserstoff; Z 6-Chlor-2-pyridyl, und Y in p-Stellung durch 2-Aethoxyäthoxy, 2-Phenäthoxyäthoxy oder Methoxycarbonylmethoxy substituiertes Phenyl ist. Ebenfalls bevorzugt sind diejenigen Verbindungen, worin X eine Gruppe X³; R³ Wasserstoff; Z in p-Stellung durch Carbamoylmethyl, Acetamid oder 2-Phenäthoxyäthoxy substituiertes Phenoxymethyl, und Y p-(2-Aethoxyäthoxy)phenyl ist.

Unter den obigen Verbindungen sind diejenigen, worin R³ Wasserstoff oder Methyl mit R-Konfiguration ist, besonders bevorzugt. Beispiele von solchen Verbindungen sind:

p-[(R)-2-[(R)-2-(6-Chlor-2-pyridyl)-2-hydroxyäthyl]amino]propyl]benzoesäuremethylester,

p-[(R)-2-[(R)-2-(6-Chlor-2-pyridyl)-2-hydroxyäthyl]-[(S)-m-chlor-\$-hydroxyphenäthyl]amino]propyl]-benzoesäuremethylester.

25 α,α'-[[[(R)-p-(2-Aethoxyäthoxy)-α-methylphenäthyl]imino]dimethylen]bis[(RS)-6-chlor-2-pyridinmethanol], (RS)-6-Chlor-α-[[[(R)-p-(2-äthoxyäthoxy)-α-methylphenäthyl]amino]methyl]-2-pyridinmethanol, α,α'-[[[p-(2-Aethoxyäthoxy)phenäthyl]imino]dimethylen]bis[(RS)-6-chlor-2-pyridinmethanol,

(R)-6-Brom- α -[[[(RS)-2-(6-brom-2-pyridyl)-2-hydroxyäthy!][(R)-p-(2-äthoxyäthoxy)- α -methylphenäthyl]amino}-methyl]-2-pyrimidinmethanol,

 (R)-6-Chlor-α-[[(S)-2-(6-chlor-2-pyridyi)-2-hydroxyäthyl][(R)-α-methyl-p-(2-phenäthoxyäthoxy)phenäthyl]amino]methyl]-2-pyridinmethanoi,

2-[p-[(RS)-3-[[(RS)-2-(6-Chlor-2-pyridyl)-2-hydroxyäthyl][p-(2-äthoxyäthoxy)phenäthyl]amino]-2-hydroxypropoxy]phenyl]acetamid.

4'-[(RS)-3-[[(RS)-2-(6-Chlor-2-pyridyl)-2-hydroxyäthyl][(R)-p-(2-äthoxyäthoxy)-α-methylphenäthyl]amino]-2-hydroxypropoxy]acetanilid und

6-Chlor- α -[[[(R)-p-(2- \ddot{a} thoxy \ddot{a} thoxy)- α -methylphen \ddot{a} thyl][(RS)-2-hydroxy-3-[p-[2-(phen \ddot{a} thoxy) \ddot{a} thoxy]-phenoxy]propyl]amino]methyl]-2-pyridinmethanol.

Die erfindungsgemässen Verbindungen können dadurch hergestellt werden, dass man a) ein Amin der Formel

p (X1,X2)NC(H,R3)(CH2),Y II

45

50

worin eines von X¹ und X² Wasserstoff ist und das andere eine der Bedeutungen von X hat oder die Gruppe der Formel

$$R^2$$
 CH_2
 X^3

ist, mit einem die Gruppe X3 oder eine der Gruppen X einführenden Mittel alkyliert und

b) gewünschtenfalls einen in einer Gruppe Y des Reaktionsproduktes enthaltenen reaktionsfähigen Substituenten funktionell abwandelt, gewünschtenfalls in β-Stellung zum Aminstickstoffatom vorhandene Hydroxygruppen verestert und gewünschtenfalls eine Verbindung der Formel I in ein Salz überführt.

Belspiele von beim Verfahren a) verwendbaren Alkylierungsmittel sind Verbindungen der Formel QT, Z°CHOHCH₂T, Z°COCH₂T oder

worin Q eine der Gruppen X oder X³, Z° eine Gruppe Z oder

10

15

 \mathbb{R}^2 (\mathbb{Z}^4)

und T Halogen, insbesondere Brom oder Chlor, oder eine Sulfonatgruppe, wie Methansulfonat, ist

Die Alkylierung a) kann man in an sich bekannter Weise bewerkstelligen, z.B. wie beschrieben in den europäischen Patentanmeldungen 101069A1 und 140243A1, zweckmässig unter Erhitzen in einem geeigneten Lösungsmittel. So lässt man ein Amin II und ein Epoxyd III, vorzugsweise unter einer inerten Atmosphäre, wie Argon, in einem inerten organischen Lösungsmittel, z.B. Dimethylsulfoxid (DMSO), Acetonitril oder einem Aether, wie Tetrahydrofuran (THF) oder Dioxan, oder einem Alkohol, wie Aethanol, bei einer Temperatur zwischen 60°C und dem Siedepunkt des Reaktionsgemisches reagieren. Wenn man an Stelle des Epoxyds ein Halogenid Z°CHOHCH2T oder Z°COCH2T einsetzt, kann man in einem inerten organischen Lösungsmittel, wie einem halogenierten Kohlenwasserstoff, z.B. Chloroform bei einer Temperatur bis zu 200°C arbeiten. Bei Einsatz eines nieder-Alkylhalogenids QT kann man in einem Lösungsmittel, wie Acetonitril, in Gegenwart einer Base, wie Natriumcarbonat, bei einer Temperatur bis zu 60°C arbeiten. Bei Einsatz eines Halogenids der Formel Z°COCH2T entsteht ein Zwischenprodukt, in dem die Ketogruppe Z°CO zur Alkoholgruppe Z°CHOH reduziert werden muss. Diese Reaktion kann man mit einem komplexen Metallhydrid, wie NaBH4, in einem Lösungsmittel, wie einem Alkanol, z.B. Methanol, bei etwa 20-30°C durchführen.

Gewünschtenfalls kann man einen in einer Gruppe Y des Reaktionsproduktes der Formel I enthaltenen reaktionsfähigen Substituenten in an sich bekannter Weise funktionell abwandeln. So kann beispielsweise ein Phenol der Formel I, worin R Hydroxy ist, mit einem eine Gruppe R" einführenden Mittel umgesetzt werden. Beispiele von solchen Mitteln sind Verbindungen der Formel TR", worin T und R" die obige Bedeutung haben. Diese Umsetzung kann man in an sich bekannter Weise durchführen, z.B. in einem Lösungsmittel, wie DMSO, Aceton, THF oder n-Propanol, in Gegenwart einer Base, wie Kaliumhydroxyd, Kaliumcarbonat, Kalium-t-butylat oder Triäthylamin, gegebenenfalls unter Argon bei einer Temperatur bis zur Rückflusstemperatur des Reaktionsgemisches.

Ein in der Gruppe Y vorliegender nieder-Carbalkoxyrest kann in an sich bekannter Weise zum Carboxyrest hydrolysiert werden, z.B. mit einer Säure, wie Salzsäure, Schwefelsäure oder Phosphorsäure, oder mit einer Base, wie einem Alkalimetallhydroxyd, zweckmässig bei einer Temperatur bis zu etwa 110°C und in einem Lösungsmittel, wie Wasser oder einem nieder-Alkanol, z.B. Methanol oder Aethanol, bei der sauren Hydrolyse, bzw. einem wässrigen nieder-Alkanol bei der basischen Hydrolyse.

Gewünschtenfalls kann man eine oder beide Hydroxygruppen in β-Stellung zum Aminstickstoffatom eines Alkohols oder Diols der Formel I in an sich bekannter Weise mit einem die Gruppen R¹ bzw. R² einführenden Mittel verestern, z.B. mit einem nieder-Alkancarbonsäurehydrid, wie Acetanhydrid, oder einem Benzoesäurehalogenid, wie Benzoesäurechlorid.

Die Amine der Formel II und die beim Verfahren a) verwendbaren Alkylierungsmittel können, soweit sie nicht bekannte Verbindungen sind, in an sich bekannter Weise hergestellt werden. So kann man ein Epoxyäthylpyridin III durch Reaktion des entsprechenden Pyridincarbaldehyds mit Trimethylsulfoniummethylid in flüssigem Ammoniak herstellen.

Die erfindungsgemässen Pyridinäthanolaminderivate können als Wirkstoffe in pharmazeutischen Präparaten zur Behandlung der Fettsucht und/oder des Diabetes mellitus, insbesondere des obesen erwachsenen Diabetikers verwendet werden. Im Tierexperiment wurde auf Verabreichung der erfindungsgemässen Pyridinäthanolaminderivate ein gesteigerter Katabolismus, vor allem der Fette, beobachtet. Weiterhin wurde beobachtet, dass die erfindungsgemässen Pyridinäthanolaminderivate die Bildung von

braunem Fettgewebe bei Ratten und obes-hyperglykämischen Mäusen stimulieren. Bekanntlich wird Defekten des braunen Fettgewebes eine wesentliche Rolle bei der Entstehung der Fettsucht zugeschrieben. An obes-hyperglykämischen Mäusen und an Streptozotocin-diabetischen Ratten haben die erfindungsgemässen Pyridinäthanolaminderivate einen ausgeprägten antidiabetischen Effekt, indem sie hypoglykämisch wirken und die Glykosurie vermindern. Die erfindungsgemässen Pyridinäthanolaminderivate zeigen nur eine geringe Wirkung auf Herztätigkeit und Kreislauf. Die Dosierung kann in Abhängigkeit von der Wirkungsstärke der einzelnen Verbindungen und den individuellen Bedürfnissen des Patienten 0,5-1000 mg, vor zugsweise 2-200 mg pro Tag für einen Erwachsenen betragen, wobei die Dosis als Einzeldosis oder in mehreren Dosen über den Tag verteilt verabreicht werden kann.

Ferner konnte mit den erfindungsgemässen Pyridinäthanolaminderivaten im Tierexperiment eine Erhöhung des Proteingehaltes und eine Erniedrigung des Fettgehalts im Körper nachgewiesen werden. Die erfindungsgemässen Pyridinäthanolaminderivate führen demnach zu einer Erhöhung der mageren Körpermasse auf Kosten des Fettanteils. Daher können die erfindungsgemässen Pyridinäthanolaminderivate in der Humanmedizin zur Behandlung von Zuständen, die mit erhöhtem Proteinabbau verbunden sind, z.B. bei Rekonvaleszenz nach Operationen, verwendet werden. Dabei sind die Verabreichungsdosen die gleichen wie bei der Behandlung der Fettsucht und/oder des Diabetes mellitus.

Die erfindungsgemässen Pyridinäthanolaminderivate können auch in der Ernährung von Masttieren, wie Rindern, Schweinen, Schafen und Geflügel, Verwendung finden. Dabei können die Verabreichungsdosen und Verabreichungsformen die gleichen sein wie für Vitamine. Die erfindungsgemässen Pyridinäthanolaminderivate können auch als Futterzusatz in Dosen von 0,01-100 mg/kg je nach Substanz, Tierart und Alter eingesetzt werden.

Die pharmazeutischen Präparate enthalten den Wirkstoff zusammen mit einem verträglichen pharmazeutischen, organischen oder anorganischen Trägermaterial, wie z.B. Wasser, Gelatine, Gummi arabicum, Lactose, Stärke, Magnesiumstearat, Talk, pflanzliche Oele, Polyalkylenglykole, Vaseline und dergleichen. Die pharmazeutischen Präparate werden vorzugsweise oral, z.B. in Form von Tabletten, Kapseln, Pillen, Pulver, Granulaten, Lösungen, Sirupen, Suspensionen, Elixiren und dergleichen verabreicht. Die Verabreichung kann aber auch parenteral, z.B. in Form von sterilen Lösungen, Suspensionen oder Emulsionen, erfolgen. Die pharmazeutischen Präparate können sterilisiert sein und/oder Bestandteile enthalten, wie Konservierungsmittel, Stabilisatoren, Netzmittel, Emulgatoren, Salze, um den osmotischen Druck zu variieren, und Puffersubstanzen.

Die Aktivität der neuen Verbindungen der Formel I wird aus den nachstehenden Versuchsresultaten deutlich:

s Wirkung auf den Sauerstoffverbrauch

Männliche Albinoratten im Gewicht von 160-180 g wurden nach 24 Stunden Fasten in Stoffwechselkäfige gesetzt. Die Käfige wurden mit konstant 6 Liter Raumluft/Minute, die bei einem Taupunkt von 11°C äquilibriert wurde, belüftet. Von der Abluft wurde nach erneuter Aequilibrierung während Perioden von jeweils 14 Minuten Proben gesammelt und der Sauerstoff-und CO₂-Gehalt analysiert. Nach einer Anpassungszeit von 4 Stunden erhielten die in Gruppen zu 6 aufgeteilten Tiere entweder Placebo (5% Gummi arabicum) oder die Testsubstanz (suspendiert in 5% Gummi arabicum) per os. Danach wurden 12 Stunden lang die Bestimmungen durchgeführt. In Tabelle I ist der Prozentsatz des gemittelten Sauerstoffverbrauchs nach Medikation während der ersten 3 Stunden und der gesamten Versuchsdauer (12 Stunden) vom Sauerstoffverbrauch der Anpassungsperiode angegeben, wobei entsprechende Korrekturen für Aenderungen in der Placebo-Gruppe berücksichtigt wurden.

50

0 254 856

Tabelle I

J				
	Verbindung	Dosis	02-1	Verbrauch
	hergestellt in	μM/kg	% vom We	rt der Vorperiode
10	Beispiel No.		13. Stunde	112. Stunde
1.5	2Fb	0,3	152	121
	4B	0,1	165	124
	4C	0,3	180	133
15	4Fa	0,1	139	109
	4G	0,3	123	105
	41a	1	183	137
20	4 Jb	1	185	140
	4Jc	0,3	143	117
	4Ka	0,1	158	118
25	4Kb	0,3	156	116
	5a	0.1	139	113
	5 b	1	172	127
30	7	1	156	115
	8A	1	176	132
	8B	0,1	135	107
	9	1	185	143
35	11	1	174	134

40 Beispiel 1

Eine Lösung von 1,51 g p-[(R)-2-Aminopropyl]phenol und 1,33 g 2-(Epoxyäthyl)pyridin (erhalten durch Reaktion von Pyridin-2-carbaldehyd mit Trimethylsulfoniummethylld in flüssigem Ammoniak, IR-Banden bei 3056, 3012, 1593, 1474, 1438, 1148, 995, 878, 781 cn⁻¹) in 40 ml DMSO wurde 24 Stunden unter Argon auf 100° erwärmt. Das Reaktionsgemisch wurde dann im Hochvakuum bei 70° zur Trockene verdampft und der Rückstand wurde auf Silicagel mit Chloroform/n-Propanol/gesättigte wässerige NH₃-Lösung (1000:100:5) chromatographiert. Man erhielt

a) 0,8 g α,α' -[[[(R)-p-Hydroxy- α -methylphenäthyl]imino]dimethylen]bis[(RS)-2-pyridinmethanol], [α]-20° = -21° (c = 0,3 in MeOH) und b) 1,4 g (RS)- α -[[[(R)-p-Hydroxy- α -methylphenäthyl]amino]methyl]-2-pyridinmethanol, [α] α

= -29° (c = 0,5 in Methanol).

Analog Beispiel 1 erhielt man

- 2A) aus 1,70 g 2-Chlor-6-epoxyäthylpyridin (hergestellt aus 6-Chlor-2-pyridincarbaldehyd durch Methylenierung mit Dimethylsulfoniummethylenid in flüssigem Ammoniak, IR-Banden bei 1587, 1563, 1448,
- a) 0.94 g α,α' -[[[(R)-p-Hydroxy- α -methylphenäthyl]imino]dimethylen]bis[(RS)-6-chlor pyridinmethanol], $\{\alpha\}_{0}^{20}$ = -21° (c = 0,5 in MeOH) und -2-
- b) 2.3 g (RS)- α -[[[(R)-p-Hydroxy- α -methylphenäthyl]amino]methyl]-6-chlor-2-pyridinmethanol, [α]-= -24° (c = 0.5 in Methanol)

2B) aus 1,60 g 2-Epoxyäthylpyridin und 1,50 g Tyramin

- a) 0.84 g α,α'-[[[p-Hydroxyphenäthyl]imino]dimethylen]bis[(RS) -2-pyridinmethanol], IR-Banden bei 1612, 1596, 1571, 1515, 1242, 1106, 1075, 826 und 770 cm⁻¹ und
- b) 1,34 g (RS)-α-[[[p-Hydroyphenäthyl]amino]methyl] -2-pyridinmethanol, IR-Banden bei 1612, 1594, 1571, 1515, 1250, 828, 769 cm⁻¹

2C) aus 1,71 g 2-Chlor-6-epoxyäthylpyridin und 1,51 g Tyramin

- a) 1,1 g α,α'-[[[p-Hydroxyphenäthyl]imino]dimethylen]bis[(RS) -6-chlor-2-pyridinmethanol], IR-Banden bei 3276, 1613, 1585, 1561, 1515, 1232, 829, 798 cm⁻¹ und
- b) 1,9 g (RS)-6-Chlor-α-[[[p-hydroxyphenäthyl]amino]methyl] -2-pyridinmethanol, IR-Banden bei 1612, 1585, 1561, 1515, 1252, 1158, 1138, 1108, 1047, 828, 798 cm⁻¹
- 2D) aus 3,0 g p-[(R)-2-Aminopropyl]phenol und 6,0 g 2-Brom-6-epoxyäthylpyridin (hergestellt durch Reaktion von 2-Brompyridin-6-carbaldehyd mit Trimethylsulfoniummethylid in flüssigem Ammoniak, IR-
- a) 7.39 g $\alpha,\alpha'=[[(R)-p-Hydroxy-\alpha]$ -methylphenäthyl]imino]dimethylen]bis[(RS)-6-brom pyridinmethanol], [a] $\frac{20}{20}$ = -13° (c = 0.7 in MeOH) and
 - b) 2.0 g (RS)- α -[[[(R)-p-Hydroxy- α -methylphenäthyl]amino]methyl] -6-brom-2-pyridinmethanol, [α]- α = -19° (c = 1,0 in MeOH)

2E) aus 3,6 g 2-Chlor-6-epoxyäthylpyridin und 3,3 g p-[(R)-3-Aminobutyl]phenol

- a) 2,50 g $\alpha \alpha^{-1}[[(R)-3-(p-Hydroxyphenyl)-1 -methylpropyl]imino]dimethylen]bis[(RS)-6-chlor -2-methylpropyl]imino]dimethylen]bis[(RS)-6-chlor -2-methylpropyl]imino[(RS)-6-chlor -2-methylpropyl]imino[(RS)-6-chlor$ pyridinmethanol], [a] 20
- b) 3.5 g (RS)-6-Chlor- α -[[[(R)-3-(p-hydroxyphenyl) -1-methylpropyl]amino]methyl]-2-pyridinmethanol, [α] $\frac{20}{D}$ = +4° (c = 0,6 in MeOH)

2F) aus 2-Chlor-6-epoxyäthylpyridin und p-[(R)-2-Aminopropyl]benzoesäuremethylester

- a) p-[(R)-2-[(S)-2-(6-Chlor-2-pyridyl) -2-hydroxyäthyl]amino]propyl]benzoesäuremethylester, Smp. 140-142° (aus Methylenchlorid-Hexan), $\begin{bmatrix} \alpha \end{bmatrix}_D^{20} = +38$ ° (c = 0,4 in MeOH)
- b) p-[(R)-2-[(R)-2-(6-Chlor-2-pyridyl) -2-hydroxyäthyl]amino]propyl]benzoesäuremethylester, Smp.
- 67-68° (aus Aether), $[\alpha]_D^{2.0}$ = -73° (c = 0,7 in MeOH) und c) p-[(R)-2-[Bis[(RS)-2-(6-chlor-2-pyridyl)-2 -hydroxyäthyl]amino]propyl]benzoesäuremethylester, = -33° (c = 0,3 in Methanol)

2G) aus 2-Chlor-6-epoxyäthylpyridin und p-[(R)-2-Aminopropyl]-β-methylzimtsäuremethylester

- -8-methyl--2-hydroxyäthyl]amino]propyl] p-[(R)-2-[[(R)-2-(6-Chlor-2-pyridyl) $= -39^{\circ}$ (c = 0,9 in Methanol)
- zimtsäuremethylesteroxalat, Smp. 127-129°, $[\alpha]$ 20° b) p-[(R)-2-[(S)-2-(6-Chlor-2-pyridyl) zimtsäuremethylester, Smp. 101-102°, $[\alpha]$ 20° = -41 c) p-[(R)-2-[Bis[(RS)-2-(6-chlor-2-pyridyl)] -2-hydroxyäthyl]amino]propyl] -8-methyl-= -41° (c = 0,4 in MeOH) und
- -2-hydroxyäthyl]amino]propyl]-8-methylzimtsäuremethylester, [a] 20° $= -26^{\circ}$ (c = 0,3 in MeOH),

2H) aus 1,0 g (R)-1-Methyl-3-(4-aminocarbonylphenyl)propylamin und 695 mg 2-(Epoxyäthyl)pyridin

- a) 200 mg α,α' -[[[(R)-3-(p-Carbamoylphenyl)-1 -methylpropyl]imino]dimethylen]bis[(RS)-2-pyridinmethanol], [α] α,α' -[[(R)-3-(p-Carbamoylphenyl)-1 -methylpropyl]imino]dimethylen]bis[(RS)-2-pyridinmethanol], [α] α,α' -[(RS)-2-pyridinmethanol], [α] α -[(RS)-2-pyridinmethanol], [α -[(RS)-2-pyridinmethanol], [α -[(RS)-2-pyridinmethanol], [α -[(RS)-2-pyridinmethanol],
- b) 829 mg p-[(R)-3-[[(RS)-β-Hydroxy-2-pyridyläthyl]amino]butyl]benzamid, [a] 20° (c = 1,0 in MeOH),
- 2I) aus 1,0 g (R)-1-Methyl-3-(4-aminocarbonylphenyl)propylamin und 695 mg 4-(Epoxyäthyl)pyridin 480 mg p-[(R)-3-[[(RS)- β -Hydroxy-4-pyridyläthyl]amino]butyl]benzamid, [α] Ω = +6° (c = 1,0 in MeOH).

Eine Lösung von 500 mg (RS)-α-[[[(R)-p-Hydroxy-α-methylphenäthyl]amino]methyl]-2-pyridinmethanol (Beispiel 1b), 280 mg 2-Aethoxyäthylmethansulfonat und 185 mg KOH in 20 ml n-Propanol wurde 24 Stunden unter Argon zum Rückfluss erhitzt. Zur Aufarbeitung wurde auf Eiswasser gegossen und mit Aethylacetat extrahiert. Die organische Phase wurde mit Wasser gewaschen, mit Na₂SO₂ getrocknet und im Vakuum zur Trockene eingedampft. Der Rückstand wurde auf SiO2 chromatographiert. Mit Chloroform/n-Propanol/wäss. ges. NH₃-Lösung (1000:20:2) wurden 340 mg (RS)- α -[[[(R)-p-(2-Aethoxyäthoxy)- α -methyl-phenäthyl]amino]methyl]-2-pyridinmethanol eluiert, [α] $\frac{2^{\circ}}{D}$ = -20° (c = 0,3 in Methanol).

Beispiel 4

30

Analog Beispiel 3 erhielt man

- -methylphenäthyl]imino]dimethylen]bis[(RS)-2-4A) mg α,α' -[[[(R)-p-Hydroxy- α pyridinmethanol] (Beispiel 1a) und 282 mg 2-Aethoxyäthylmethansulfonat 325 mg $\alpha.\alpha'$ -[[[(R)-p-(2-Aethoxyäthoxy)- α -methylphenäthyl]imino]dimethylen]bis[(RS) -2-pyridinmethanol], $[\alpha]_{\mathbb{D}}^{2,0}$ = -23° (c = 0,5 in Methanol),
- 4B) aus 810 mg α,α' -[[[(R)-p-Hydroxy- α -methylphenäthyl]imino]dimethylen]bis[(RS)-6 -chlor-2pyridinmethanol] (Beispiel 2Aa) und 336 mg 2-Aethoxyäthylmethansulfonat 450 mg α,α' -[[[(R)-p-(2-Aethoxyäthylmethansulfonat 450 mg α,α' -[[(R)-p-(2-Aethoxyäthylmethansulfonat 450 mg α,α' -[[(R)thoxyäthoxy)-a -methylphenäthyl]imino]dimethylen]bis[(RS)-6-chlor -2-pyridinmethanol], [a] 20 23° (c = 0.5 in MeOH),
- 4C) aus 1,0 g (RS)- α -[[[(R)-p-Hydroxy- α -methylphenäthyl]amino]methyl]-6-chlor-2-pyridinmethanol (Beispiel 2Ab) und 610 mg 2-Aethoxyäthylmethansulfonat 900 mg (RS)-6-Chlor $-\alpha$ -[[(R)-p-(2-äthoxyäthoxy)- α -methylphenäthyl]amino]methyl]-2-pyridinmethanol, [α] $\frac{20}{D}$ = -19° (c = 1,0 in MeOH), 4D) aus 1,23 g (RS)- α -[[[p-Hydroxyphenäthyl]amino]methyl]-2-pyridinmethanol (Beispiel 2Bb) und
- 0.95 g 2-Aethoxyäthylmethansulfonat
- a) 0,64 g (RS)-α-[[[p-(2-Aethoxyäthoxy)phenäthyi]amino]methyl] -2-pyridinmethanol, IR-Banden bei 3296, 1611, 1591, 1571, 1511 cm⁻¹ und
- b) 280 mg (RS)- α -[[(2-Aethoxyäthyl)[p-(2 -äthoxyäthoxy)phenäthyl]amino]methyl]-2-pyridinmethanol, IR-Banden bei 3414, 1610, 1590, 1571, 1511, 1246, 1120, 1065, 823, 770 cm⁻¹.
- 4E) aus 780 mg α ,- α' -[[[p-Hydroxyphenäthyl]imino]dimethylen]bis[(RS) -2-pyridinmethanol] (Beispiel 2Ba) und 368 mg 2-Aethoxyäthylmethansulfonat 540 mg α,α'-[[[p-(2-Aethoxyäthoxy)-phenäthyl]imino]dimethylen]bis((RS) -2-pyridinmethanol, IR-Banden bei 3364, 3233, 1610, 1591, 1571, 1511, 1245, 1123. 1067, 823, 771 cm⁻¹
- 4F) aus 830 mg (RS)-6-Chlor-α-[[[p-hydroxyphenäthyl]amino]methyl] -2-pyridinmethanol (Beispiel 2Cb) und 584 mg 2-Aethoxyäthylmethansulfonat
- a) 500 mg (RS)-6-chlor-a-[[[p-(2-äthoxyäthoxy)phenäthyl]amino]methyl] -2-pyridinmethanoi, IR-Banden bei 2927, 2870, 1610, 1583, 1561, 1511, 1438, 1247, 1121, 800 cm⁻¹ und
- b) 252 mg (RS)-6-Chlor-α-[(2-äthoxyäthyl)[[p-(2 -äthoxyäthoxy)phenäthyl]amino]methyl]-2-pyridinmethanol, IR-Banden bei 3410, 2868, 1611, 1584, 1561, 1511, 1246, 1124, 1065, 824, 799 cm⁻¹
- 4G) aus 1,0 g α,α'-[[[p-Hydroxyphenäthyl]imino]dimethylen]bis[(RS) -6-chlor-2-pyridinmethanol] (Beispiel 2Ca) und 433 mg 2-Aethoxyäthylmethansulfonat 520 mg α,α'-[[[p-(2-Aethoxyäthoxy)phenäthyl]imino]dimethylen]bis[(RS)-6-chlor-2-pyridinmethanol],lR-Banden bei 3385, 1610, 1584, 1561, 1511, 1245. 1157, 1133, 825, 799 cm⁻¹
- 4H) aus 1,80 g (RS)-α-[[[(R)-p-Hydroxy-α -methylphenäthyl]amino]methyl]-6-brom-2-pyridinmethanol (Beispiel 2Db) und 1,14 g 2-Aethoxyäthylmethansulfonat 1,1 g (RS)-6-Brom- α -[[[(R)-p-(2-äthoxyäthoxy)- α -methylphenäthyl]amino]methyl]-2-pyridinmethanol, Smp. 71° (aus Aceton-Hexan), [α] $\frac{2.0}{D}$ = -5° (c = 0,5 in Methanol)
- 41) aus 6,7 g α -, α' -[[[(R)-p-Hydroxy- α -methylphenäthyl]imino]dimethylen]bis[(RS)-6-brom -2pyridinmethanol] (Beispiel 2Da) und 2,35 g 2-Aethoxyäthylmethansulfonat
- a) 2,0 g (R)-6-Brom- α -[[[(RS)-2-(6-brom-2-pyridyl)-2-hydroxyäthyl][(R)-p-(2-äthoxyäthoxy)- α -methylphenäthyl]amino]methyl]-2-pyridinmethanol, [α] α = -61° (c = 1,0 in MeOH), Diastereomeren-Verhältnis RSR:RRR = 2:1 und
- b) 1,0 g α,α' -[[[(R)-p-(2-Aethoxyäthoxy- α -methylphenäthyl]imino]dimethylen]bis-[(S)-6-brom -2-bis-1.0 g α,α' -[[(R)-p-(2-Aethoxyäthoxy- α -methylphenäthyl]imino]dimethylen]bis-[(S)-6-brom -2-bis-1.0 g α,α' -[(R)-p-(2-Aethoxyäthoxy- α -methylphenäthylen]bis-[(R)-p-(R)-2pyridinmethanol], [a] 2D = +58° (c = 1.0 MeOH)
- 4J) aus 2,3 g α,α'-[[[(R)-p-Hydroxy-α -methylphenäthyl]imino]dimethylen]bis[(RS)-6 -chlor-2pyridinmethanoi] (Beispiel 2Aa) und 1,47 g 2-Phenäthoxyäthyimethansulfonat

- a) 360 mg α,α' -[[[(R)-p-(2-Phenäthoxyäthoxy)- α -methylphenäthyl]imino]dimethylen]bis[(R)-6-chlor-2-pyri dinmethanol], $[\alpha]_{D}^{2O}$ = -94° (c = 1,0 in MeOH) b) 590 mg (R)-6-Chlor- α -[[[(S)-2-(6-chlor-2-pyridyl)-2-hydroxyäthyl][(R)- α -methyl-p -(2-phenäthoxyäthoxy)phenäthyl]amino]methyl] -2-pyridinmethanol, $[\alpha]_{D}^{2O}$ = -48° (c = 1,0 in MeOH) und
- c) 520 mg α,α' -[[[(R)-p-[2-(Phenäthoxy)äthoxy]- α -methylphenäthyl]imino]dimethylen]bis[(S)-6-chlor-2-pyridinmethanol], $[\alpha]_{D}^{20}$ = +31° (c = 1,0 in MeOH)
- 4K) aus 3.0 g α,α' -[[[(R)-p-Hydroxy- α -methylphenäthyl]imino]dimethylen]bis[(RS)-6-chlor -2pyridinmethanol] (Beispiel 2Aa)
- a) 869 mg des 1:2 Gemisches von α,α' -[[[(R)-p-(2-Aethoxyäthoxy)- α -methylphenäthyl]imino}dimethylen]bis[(R)-6-chlor -2-pyridinmethanol] und (R)- α -[[(S)-2-(6-Chlor-2-pyridyl)-2-hydroxyäthyl][(R) -p-(2-äthoxyäthoxy)- α -methylphenäthyl]amino]methyl] -2-pyridinmethanol, [α] α = -62° (c = 0,3 in Methanol) und
- b) 280 mg $\alpha,\alpha'=[[(R)-p-(2-Aethoxyáthoxy)-\alpha-methylphenäthyl]imino]dimethylen]bis[(S)-6-chlor -2-pyridinmethanol, [<math>\alpha$] α = +43° (c = 0,4 in Methanol)
- 4L) aus 1,60 $\overset{\omega}{g}$ (RS)-6-Chlor- α -[[[(R)-3-(p-hydroxyphenyl)-1-methylpropyl]amino]methyl]-2-pyridinmethylpropyl thanol (Beispiel 2Eb) 0,970 g (RS)-6-Chlor- α -[[[(R)-3-(2-āthoxyāthoxy)phenyl] -1-methylpropyl]amino]-methyl]-2-pyridinmethanol, Smp. 66°, [α] α = +6° (c = 0,8 in MeOH).

5

10

20

30

Eine Lösung von 2,15 g α,α'-[[[(R)-p-Hydroxy-α-methylphenäthyl]imino]dimethylen]bis[(RS)-6-chlor -2pyridinmethanol] (Beispiel 2Aa) in 95 ml Aceton wurde nach Zugabe von 314 mg pulverisierter KOH, 860 mg Bromessigsäuremethylester und einer Spur Kaliumjodid 5 Stunden bei Raumtemperatur unter Argon gerührt. Zur Aufarbeitung wurde auf Eiswasser gegossen und mit Aethylacetat extrahiert. Der organische Extrakt wurde mit Wasser neutral gewaschen, mit Natriumsulfat getrocknet und im Vakuum eingedampft. Der Rückstand wurde auf 300 g SiO₂ chromatographiert. Mit Chloroform/Hexan/n-Propanol/ges. NH₃-Lösung

- a) 600 mg [p-[(R)-2-[Bis[(RS)-2-(6-chlor-2-pyridyl)-2-hydroxyäthyl]amino]propyl]phenoxy]-essigsäuremethylester, [a] $\frac{20}{D}$ = -70° (c = 1,0 in Methanol) eluiert
- b) Die weiteren Fraktionen lieferten 310 mg [p-[(R)-2-[Bis[(S)-2-(6-chlor-2-pyridyl) -2-hydroxyäthyl]-amino]propyl]phenoxy]essigsäuremethylester, [α] $\stackrel{2.0}{D}^{\circ}$ = +17° (c = 1,0 in Methanol).

Beispiel 6

Analog Beispiel 5 erhielt man aus a,a'-[[[(R)-3-(p-Hydroxyphenyl)-1 -methylpropyl]imino]dimethylen]bis[-(RS)-6-chlor -2-pyridinmethanol] (Beispiel 2Ea)

- -2-hydroxyäthyl]amino]butyl]phenoxy]-[p-[(R)-3-[Bis[(RS)-2-(6-chlor-2-pyridyl)]
- essigsäuremethylester, [\alpha] \frac{2}{D} \frac{2}{a} = -24\circ (c = 0.5 in MeOH), und

 b) [p-[(R)-3-[Bis[(R)-2-(6-chlor-2-pyridyl) -2-hydroxy\text{athyl]amino}]butyl]phenoxy]essigs\text{auremethylester,}

 [\alpha] \frac{2}{D} = -112\circ (c = 0.2 in MeOH).

Beispiel 7

Eine Mischung von 800 mg (RS)-6-Chlor-α-[[[p-(2-äthoxyäthoxy)phenäthyl]amino]methyl] -2-pyridinmethanol (Beispiel 4Fa), 40 ml DMSO und 912 mg 2-[p-(2,3-Epoxypropoxy)phenyl]acetamid wurde 18 Stunden unter Rühren auf 100° erwärmt. Das Reaktionsgemisch wurde im Vakuum zur Trockene eingedampft und der Rückstand auf Silicagel chromatographiert. Mit Chloroform/n-Propanoi/ges. wäss. NH3 (1000:20:2) konnten 690 mg 2-[p-[(RS)-3-[[(RS)-2-(6-Chlor-2-pyridyl) -2-hydroxyäthyl][p-(2-äthoxyäthoxy)phenäthyl]amino] -2-hydroxypropoxy]phenyl]acetamid eluiert werden, IR-Banden bei 3347, 3203, 1668, 1611, 1584, 1561, 1511, 1246, 1124, 822, 800 cm⁻¹.

55

Analog Beispiel 7 erhielt man

- A) unter Verwendung von 4'-(2,3-Epoxypropoxy)acetanilid aus 1,0 g (RS)-6-Chlor- α -[[[(R)-p-(2-äthoxyäthoxy)- α -methylphenäthyl]amino]methyl]-2-pyridinmethanol (Beispiel 4C) 530 mg 4'-[(RS)-3-[[(RS)-2-(6-Chlor-2-pyridyl)-2-hydroxyäthyl][(R) -p-(2-äthoxyäthoxy)- α -methylphenäthyl]amino] -2-hydroxypropoxy]-acetanilid, [α] $\frac{20}{3}$ = -39° (c = 0,4 in MeOH)
- B) unter Verwendung von 1,2-Epoxy-3-[p-[2-(phenäthoxy)äthoxy]phenoxy]propan aus 1,0 g (RS)-6-Chlor- α -[[[(R)-p-(2-äthoxyäthoxy) - α -methylphenäthyl]amino]methyl]-2-pyridinmethanol (Beispiel 4C) 260 mg 6-Chlor- α -[[[(R)-p-(2-äthoxyäthoxy)- α -methylphenäthyl][(RS)-2-hydroxy-3-[p-[2 -(phenäthoxy)äthoxy]-phenoxy]propyl]amino]methyl]-2-pyridinmethanol, [α] $\frac{2}{\alpha}$ = -41° (c = 0,3 in MeOH
- C) aus 500 mg p-[(R)-2-[[(R)-2-(6-Chlor-2-pyridyl)-2-hydroxyäthyl]amino]propyl]-benzoesäuremethylester (Beispiel 2Fb) und 442 mg (S)-3-Chlorstyroloxid 280 mg p-[(R)-2-[(R)-2-(6-Chlor-2-pyridyl)-2-hydroxyäthyl][(S)-m -chlor- β -hydroxyphenäthyl]amino]propyl]benzoesäuremethylester. [α]- 10° = -59° (c = 0,5 in MeOH).

Beispiel 9

Zu einer auf 50° erwärmten Lösung von 1,89 g (RS)-6-Chlor-α-[[(R)-p-(2-äthoxyäthoxy)-α methylphenäthyl]amino]methyl]-2-pyridinmethanol (Beispiel 4C) in 100 ml Chloroform gab man innert 30 Minuten portionenweise 1,56 g 4-Amino-3,5-dichlor-phenacylbromid und erwärmte anschliessend noch 20 Stunden zum Rückfluss. Das Reaktionsgemisch wurde dann im Vakuum zur Trockene eingeengt. Der Rückstand wurde in 75 ml Methanol gelöst, mit 25 ml Wasser versetzt und die Lösung wurde auf 5° abgekühlt. Eine Lösung von 400 mg Natriumborhydrid in 5 ml Wasser wurde bei 0-5° zugetropft und das Reaktionsgemisch wurde 90 Minuten gerührt. Zur Aufarbeitung wurde auf Eiswasser gegossen und mit Methylenchlorid dreimal extrahiert. Die organischen Extrakte wusch man mit Wasser, trocknete mit Na₂SO₂ und dampfte im Vakuum ein. Man erhielt 2,9 g Rohprodukt, das auf 200 g Silicagel chromatographiert wurde. Mit Hexan/Aceton 4:1 konnten 850 mg (RS)-α-[[[(RS)-4-Amino-3,5-dichlor-β-hydroxyphenäthyl][(R)-p-(2-äthoxyäthoxy)-α-methylphenäthyl]amino]methyl]-6-chlor -2-pyridinmethanol eluiert wurden, [α]-2° = -39° (c = 0,5 in MeOH).

Beispiel 10

35

Ein Gemisch von 900 mg (RS)-6-Chlor-α-[[[p-(2-äthoxyäthoxy)phenäthyl]amino]methyl] -2-pyridinmethanol (Beispiel 4Fa), 25 ml Acetonitril, 0,41 ml Aethyljodid und 262 mg Natriumcarbonat wurde unter Rühren 7 Stunden auf 50° erwärmt. Nach Zugabe von 0,21 ml Aethyljodid wurde 44 Stunden auf 50° erwärmt. Zur Aufarbeitung wurde das Reaktionsgemisch filtriert und das Filtrat im Vakuum zur Trockene verdampft. Der Rückstand wurde auf 50 g Silicagel chromatographiert. Mit Chloroform/n-Propanol/ges. wäss. NH₃ - (1000:10:1) konnten 700 mg (RS)-6-Chlor-α-[[äthyl[p-(2 -äthoxyäthoxy)phenäthyl]-amino]methyl]-2-pyridinmethanol eluiert werden, IR-Banden bei 3426, 1611, 1584, 1562, 1511, 1246, 1127, 822, 800 cm⁻¹.

5 Beispiel 11

Analog Beispiel 10 wurden unter Verwendung von Methyljodid anstelle von Aethyljodid aus 870 mg (RS)-6-Chlor- α -[[[(R)-p-(2-äthoxyäthoxy)- α -methylphenäthyl]amino]methyl]-2-pyridinmethanol (Beispiel 4C) 580 mg (RS)-6-Chlor- α -[[[(R)-p-(2-äthoxyäthoxy)- α -methylphenäthyl]methyl]amino]methyl]-2-pyridinmethanol erhalten, [α] α = -8.5° (c = 0.4 in MeOH).

Beispiel 12

Eine Mischung von 1,39 g α,α'-[[(R)-p-Hydroxy-α-methylphenäthyl]imino]dimethylen]bis[(RS)-6-chlor-2 -pyridinmethanol] (Beispiel 2Aa), 600 mg 6-Brom-1-hexanol, 370 mg Kalium-t-butylat und 15 ml DMSO wurde 90 Minuten bei Raumtemperatur unter Argon gerührt. Zur Aufarbeitung wurde im Vakuum eingedampft und der Rückstand auf SiO₂ chromatographiert. Es wurden isoliert:

- a) 440mg α,α' -[[[(R)-p-(6-Hydroxyhexyloxy)- α -methylphenäthyl]imino]dimethylen]bis[(RS)-6-chlor -2-pyridinmethanol, [α] $\frac{10^{\circ}}{b}$ = -18° (c = 0,3 in Methanol) und
- b) 370 mg (RS)-6-Chlor- α -[[[(RS)-2-(6-chlor -2-pyridyl)-2-(6-hydroxyhexyloxy)äthyl][(R) -p-(6-hydroxyhexyloxy)- α -methylphenäthyl]amino]methyl] -2-pyridinmethanol, [α] $\frac{20^{\circ}}{D}$ = -21° (c = 0.5 in MeOH).

5

15

Eine Lösung von 0,50 g α,α' -[[[(R)-p-Hydroxy- α -methylphenäthyl]imino]dimethylen]bis[(RS) -6-chlor-2-pyri dinmethanol] (Beispiel 2Aa) in 5 ml Pyridin und 5 ml Acetanhydrid wurde 2 Stunden bei Raumtemperatur gehalten. Das Reaktionsgemisch wurde dann im Vakuum eingedampft und der Rückstand über Silicagel chromatograhiert. Man erhielt 480 mg p-Acetoxy-[(R)-2-[bis[(RS)-2-(6-chlor-2-pyridyl)-2-acetoxyäthyl]amino]-propyl]benzol, [α] α = -34° (c = 0,6 in MeOH).

Beispiel 14

484 mg 3-[(RS)-2-Oxiranyl]pyridin und 549 mg Tyramin wurden in 10 ml Acetonitril 20 Stunden unter Rückfluss gekocht. Das Reaktionsgemisch wurde im Vakuum zur Trockene eingedampft und der Rückstand wurde mit MeOH an Kieselgel chromatographiert. Nach Entfärbung mit Aktivkohle und Kristallisation aus Acetonitril erhielt man 200 mg (RS)-α-[[(p-Hydroxyphenäthyl)amino]methyl] -3-pyridinmethanol, Smp. 112-114°.

5 Beispiel 15

Analog Beispiel 14 erhielt man

A) aus 1,3 g p-(2-Aethoxyäthoxy)-phenäthylamin (hergestellt durch Reaktion des N-Carbobenzoxytyramins in DMSO in Gegenwart von Kaliumhydroxyd mit Aethoxyäthylmethansulfonat und katalytische Hydrierung des erhaltenen Benzyl-[p-(2-äthoxyäthoxy)]phenäthylcarbamates in Methanol in Gegenwart von Pd/C) und 726 mg 3-[(RS)-2-Oxiranyl]pyridin

- a) 670 mg (RS)- α -[[[p-(2-Aethoxyäthoxy)phenäthyi]amino]methyi] -3-pyridinmethanol, ϵ_{224} = 11900, ϵ_{330} = 3200 und
- b) 150 mg α,α'-[[[p-(2-Aethoxyäthoxy)phenäthyl]imino]dimethylen]bis [(RS)-3-pyridinmethanol]. NMR (in CDCl₃) 1,23 ppm (t) CH₂-CH₃; 2,6-3,1 ppm (m) CH₂N, CH₂Ar; 3,59 ppm (q) CH₂-CH₃; 3,77 und 4,10 ppm (t) O-CH₂-CH₂-O; 4,75 ppm (m) CH-OH; 6,9; 7,1; 7,26; 7,7; 8,5 ppm (m) arom. H,
- B) aus 309 mg 3-[(RS)-2-Ōxiranyi]pyridin und 570 mg (R)-p-(2-Aethoxyäthoxy)-α-methylphenäthylamin hergestellt durch Reaktion des (R)-p-Hydroxy-α-methylphenäthylamins mit Chlorameisensäurebenzylester in Dioxan und Wasser in Gegenwart von Natriumbicarbonat, Umsetzung des erhaltenen (R)-N-Carbobenzoxy-p-hydroxy-α-methylphenäthylamins in DMSO mit Chloräthyläthyläther und Kaliumhydroxid, gefolgt durch katalytische Hydrierung in MeOH in Gegenwart von Pd/C des erhaltenen (R)-Benzyi-[p-2-äthoxyäthoxy)-α-methylphenäthylcarbamats] 248 mg (RS)-α-[[[(R)-p-(2-Aethoxyäthoxy)-α-methylphenäthyl]-3-pyridinmethanol, [α] $\frac{2.0^{\circ}}{...}$ = -23,2° (0,4% in MeOH).

Beispiel 16

606 mg 3-[(RS)-2-Oxiranyl]pyridin und 991 mg (RS)-5-(3-Aminobutyl)-2-thiophencarbonsäureamid wurden in 5 ml DMSO 25 Stunden auf 100° erwärmt. Das Reaktionsgemisch wurde mit Wasser verdünnt und dreimal mit Methylenchlorid extrahiert. Die Methylenchloridlösungen wurden mit Wasser gewaschen, getrocknet und im Vakuum eingedampft. Chromatographie des Rückstands an Kieselgel mit Aether/Methanol gab 149 mg 5-[(RS)-3-[[(RS)-2-Hydroxy-2-(3-pyridyl)äthyl]amino]butyl]-2-thiophencarbonsäureamid, ϵ_{201} = 14420; ϵ_{202} = 11310.

55

- A) 778 mg 2-Chlor-6-[(RS)-epoxyäthyl]pyridin und 1,34 g (E)-5-[(RS)-3-Aminobutyl]- β -methyl -2-thiophenacrylsäureäthylester wurden in 5 ml DMSO 15,5 Stunden bei 100° gerührt. Das Reaktionsgemisch wurde mit Wasser verdünnt und dreimal mit Methylenchlorid extrahiert. Die Methylenchlorid lösungen wurden mit Wasser und Kochsalziösung gewaschen, getrocknet und im Vakuum eingedampft. Der Rückstand wurde an Kieselgel chromatographiert. Aether eluierte 481 mg (E)-5-[(RS)-3-[Bis[(RS)-2-(6-chlor2-pyridyl) -2-hydroxyäthyl]amino]butyl]- β -methyl -2-thiophenacrylsäureäthylester, ϵ_{21} = 21650, ϵ_{220} = 13230, ϵ_{322} = 17540.
- B) Aether/Methanol 9:1 eluierte anschliessend 1,14 g (E)-5-[(RS)-3-[[(RS)-2-(6-Chlor-2-pyridyl) -2-hydroxyäthyl]amino]butyl]- β -methyl -2-thiophenacrylsäureäthylester, ϵ_{ZB} = 16500, ϵ_{ZB} = 9710, ϵ_{ZB} = 17740.

15 Beispiel 18

10

25

30

Analog Beispiel 17 erhielt man aus 1,01 g 3-[(RS)-2-Oxiranyl]pyridin und 2,23 g (E)-5-[(RS)-3-Aminobutyl]- β -methyl -2-thiophenacrylsäureäthylester 1,13 g (E)-5-[(RS)-3-[[(RS)-2-Hydroxy-2-(3-pyridyl)-äthyl]amino]butyl]- β -methyl-2-thiophenacrylsäureäthylester, ϵ_{XX} = 13510, ϵ_{XX} 1 = 6750, ϵ_{XX} 2 = 6630, ϵ_{XX} 3 = 16450.

Beispiel 19

Analog Beispiel 17 erhielt man

- A) (E)-5-[(RS)-2-[Bis[(RS)-2-(6-chlor-2-pyridyl)-2-hydroxyäthyl]amino]propyl]- β -methyl-2-thiophenac-rylsäureäthylester, ϵ_{200} = 22270, ϵ_{300} = 13820, ϵ_{300} = 17800,
- B) (E)-5-[(RS)-2-(6-Chlor-2-pyridyl)-2-hydroxyāthyl]amino]propyl]- β -methyl-2-thiophenac-rylsäureāthylester, $\epsilon_{212} = 16640$, $\epsilon_{267} = 9720$, $\epsilon_{319} = 17670$,
 - C) (RS)-4-Chlor-α-[[[p-(2-äthoxyäthoxy)phenäthyl]amino]methyl]-2-pyridinmethanol, ε 288 und
- D) $\alpha,\alpha'-[[[p-(2-Aethoxyäthoxy)phenäthyl]imino]dimethylen]bis[(RS)-4-chlor-2-pyridinmethanol], <math>\epsilon_{222}=6630$, $\epsilon_{222}=6380$.

Das als Ausgangsmaterial verwendete 4-Chlor-2-(2-oxiranyl)pyridin, $\epsilon_{201} = 15240$, $\epsilon_{202} = 2850$, $\epsilon_{202} = 460$, stellte man her durch Umsetzung von 4-Chlor-2-pyridinaldehyd in einem Gemisch von Methylenchlorid und 50% ger Natronlauge mit Trimethylsulfoniummethylsulfat.

Beispiel 20

40 Analog Beispiel 14 erhielt man (RS)-2-Chlor-α-[[[p-(2-äthoxyäthoxy)phenäthyl]amino]methyl]-4-pyridin-methanol, Smp. 76-78°C; ε201 = 25940, ε221 = 13300, ε232 = 3740, ε232 = 3740.

Das als Ausgangsmaterial verwendete 2-Chlor-4-(2-oxiranyl)pyridin, ϵ_{201} = 15080, ϵ_{205} = 2790, stellte man her durch Reduktion von 2-chlorisonicotinsäuremethylester mit Diisobutylaluminiumhydrid in Toluol und Umsetzung des erhaltenen 2-Chlorisonicotinaldehyds, Smp. 46-48°C; ϵ_{201} = 2810, ϵ_{200} = 9950, in Methylenchlorid/50% NaOH mit Trimethylsulfoniummethylsulfat.

Beispiel 21

- A) Eine Lösung von 958 mg p-[(R)-2-[(R)-2-(6-Chlor-2-pyridyl)-2-hydroxyäthyl]amino]propyl]-β-methylzimtsäuremethylester-oxaiat (Beispiel 2Ga), 60 ml 5% methanolischem KOH und 10 ml Wasser wurden unter Rühren 3 Stunden unter Argon auf 50° erwärmt. Zur Aufarbeitung wurde mit Wasser verdünnt, mit 2N Salzsäure auf pH 5 eingestellt und mehrmals mit Essigester extrahiert. Die vereinigten Extrakte wurden getrocknet und im Vakuum eingedampft. Man erhielt 550 mg amorphes p-[(R)-2-[(R)-2-(6-Chlor-2-pyridyl)-55 2-hydroxyäthyl]amino]propyl]-β-methylzimtsäure-hydrochlorid, [α] $\frac{2}{D}$ = -45° (c = 0,5 in MeOH).
 - B) Analog Beisplel 21A erhielt man aus 697 mg p-[(R)-2-[[(S)-2-(6-Chlor-2-pyridyl)-2-hydroxyäthyl]-amino]propyl]benzoesäuremethylester 420 mg amorphes p-[(R)-2-[[(S)-2-(6-chlor-2-pyridyl)-2-hydroxyäthyl]-amino]propyl]benzoesäure-hydrochlorid, $[\alpha]_{\mathcal{D}}^{20} = +33^{\circ}$ (c = 0,5 in MeOH).

Es werden in üblicher Weise Tabletten folgender Zusammensetzung hergestellt: Wirkstoff der Formel I, z.B.

(RS)-6-Chlor-α-[[(R)-p-(2-äthoxyäthoxy)-αmethylphenäthyl]amino]methyl]-2-pyridinmethanol 250 mg
 Lactose 200 mg

Maisstärke 300 mg

Maisstärkepaste 50 mg

Calciumstearat 5 mg

to Dicalciumphosphat 45 mg

Ansprüche

15

20

30

1. Pyridinäthanolaminderivate der Formel

$$R^{2} \xrightarrow{\text{OR}^{1}} \underset{\text{R}}{\overset{\text{Y}}{\underset{\text{OCH}_{2}}{\text{OH}_{2}}}} n^{-Y}$$

worin

5 n 1 oder 2

X H, nieder-Alkyl, nieder-Alkoxy-nieder-alkyl oder eine Gruppe Xª der Formel

Z eine Gruppe der Formel

$$R^{b}$$
 R^{d}
 R^{c}
 R^{c

Rº nieder-Alkyl, COR4 oder C(R5) = CHCOR4

R wie R° oder OR*

R* H. nieder-Alkyl, nieder-Alkanoyl, (CH₂)₁₋₈-OH, (CH₂)₁₋₈-O(CH₂)₁₋₈-R⁶ oder (CH₂)₁₋₆-COR⁴

R1 und R8 H, nieder-Alkanoyl, Benzoyl oder (CH2)1-5-OH

5 R² und R ^b H, Cl, Br oder CF₃

R³ und R⁵ H oder CH₃

R4 Hydroxy, nieder-Alkoxy oder N(R7, R8)

R⁶ H, R ⁹, OH oder COR⁴

R⁷ und R⁸ H oder nieder-Alkyl R^c und R^e H, Cl, F, Br oder CF₂

Ro H oder NH2

RI H. CH3CONH, NH2COCH2 oder R9CH2CH2OCH2CH2O

R⁹ und R⁹ Phenyl oder durch CI, F oder Br substituiertes Phenyl ist, sowie die physiologisch verträglichen Salze davon.

2. Verbindungen nach Anspruch 1, worin ein in der Gruppe Y vorliegender Rest R⁴ nieder-Alkoxy oder N(R⁷, R⁸) ist.

ŧ

Ē

- 3. Verbindungen nach Anspruch 1 oder 2, worin n die Zahl 1, R¹ Wasserstoff, R² Chlor in 6-Stellung eines 2-Pyridylrestes und Y in p-Stellung durch R substituiertes Phenyl ist.
- 4. Verbindungen nach Anspruch 1, 2 oder 3, worin X Wasserstoff oder eine Gruppe X^a: R^a Wasserstoff: Z 6-Chlor-2-pyridyl, und Y in p-Stellung durch 2-Aethoxyäthoxy, 2-Phenäthoxyäthoxy oder Methoxycarbonylmethoxy substituiertes Phenyl ist.
- 5. Verbindungen nach Anspruch 1, 2 oder 3, worin X eine Gruppe X^a; R^a Wasserstoff; Z in p-Stellung durch Carbamoylmethyl, Acetamid oder 2-Phenäthoxyäthoxy substituiertes Phenoxymethyl, und Y p-(2-Aethoxyäthoxy)phenyl ist.
 - 6. Verbindungen nach Anspruch 1, 2, 3, 4 oder 5, worin R³ Wasserstoff oder Methyl mit R-Konfiguration ist.
 - 7. Verbindungen nach Anspruch 1 oder 2 aus der Gruppe der folgenden
 - p-[(R)-2-[[(R)-2-(6-Chlor-2-pyridyl)-2-hydroxyäthyl]amino]propyl]benzoesäuremethylester, p-[(R)-2-[[(R)-2-(6-Chlor-2-pyridyl)-2-hydroxyäthyl][(S)-m-chlor- β -hydroxyphenäthyl]amino]-propylbenzoesäuremethylester,
 - α , α' -[[[(R)-p-(2-Aethoxyäthoxy)- α -methylphenäthyl]imino]dimethylen]bis[(RS)-6-chlor-2-pyridinmethanol, (RS)-6-Chlor- α -[[[(R)-p-(2-äthoxyäthoxy)- α -methylphenäthyl]amino]methyl]-2-pyridinmethanol,
 - α,α' -[[[p-(2-Aethoxyäthoxy)phenäthyl]imino]dimethylen]bis[(RS)-6-chlor-2-pyridinmethanol],
 - (R)-6-Brom- α -[[[(RS)-2-(6-brom-2-pyridyl)-2-hydroxyäthyl][(R)-p-(2-äthoxyäthoxy)- α -methylphenäthyl]amino]-methyl]-2-pyrimidinmethanol,
 - (R)-6-Chlor-α-[[[(S)-2-(6-chlor-2-pyridyl)-2-hydroxyäthyl][(R)-α-methyl-p-(2-phenäthoxyäthoxy)phenäthyl]-amino]methyl]-2-pyridinmethanol,
- 2-[p-[(RS)-3-[[(RS)-2-(6-Chlor-2-pyridyl)-2-hydroxyäthyl][p-(2-äthoxyäthoxy)phenäthyl]amino]-2-hydroxypropoxy]phenyl]acetamid,
 - 4'-[(RS)-3-[[(RS)-2-(6-Chlor-2-pyridyl)-2-hydroxyäthyl][(R)-p-(2-äthoxyäthoxy)-α-methylphenäthyl]amino]-2-hydroxypropoxy]acetanilid und
 - 6-Chior- α -[[[(R)-p-(2-āthoxyāthoxy)- α -methylphenāthyl][(RS)-2-hydroxy-3-[p-[2-(phenāthoxy)āthoxy]-phenoxy]propyl]amino]methyl]-2-pyridinmethanol.
 - 8. Verbindungen der Formel I nach einem der Ansprüche 1-7 und physiologisch verträgliche Salze davon als Mittel zur Behandlung der Fettsucht, des Diabetes mellitus und von Zuständen, die mit erhöhtem Proteinabbau verbunden sind, bzw. als Futterzusatz für Masttiere.
 - 9. Pharmazeutische Präparate, gekennzeichnet durch einen Gehalt an einer Verbindung der Formel I nach einem der Ansprüche 1-7 oder an einem physiologisch verträglichen Salz davon.
 - 10. Verfahren zur Herstellung von Verbindungen der Formel I nach einem der Ansprüche 1-7 und von physiologisch verträglichen Saizen davon, dadurch gekennzeichnet, dass man
 - a) ein Amin der Formel
 - (X1, X2)NC(H,R3)(CH2),Y II
 - worin eines von X³ und X² Wasserstoff ist und das andere eine der Bedeutungen von X hat oder die Gruppe der Formel

$$R^2$$
 CH_2
 X^3

55

ist, mit einem die Gruppe X3 oder eine der Gruppen X einführenden Mittel alkyliert und

- b) gewünschtenfalls einen in einer Gruppe Y des Reaktionsproduktes enthaltenen reaktionsfähigen Substituenten funktionell abwandelt, gewünschtenfalls in β-Stellung zum Aminstickstoffatom vorhandene Hydroxygruppen verestert und gewünschtenfalls eine Verbindung der Formel I in ein Salz überführt.
- 11. Verwendung einer Verbindung der Formel I nach einem der Ansprüche 1-7 oder eines physiologisch verträglichen Salzes davon bei der Herstellung eines pharmazeutischen Präparates zur Behandlung der Fettsucht, des Diabetes mellitus und von Zuständen, die mit erhöhtem Proteinabbau verbunden sind, bzw. eines Futterzusatzes für Masttiere.

Patentansprüche für die folgenden Vertragsstaaten: Oesterreich, Griechenland, Spanien

1. Verfahren zur Herstellung von Pyridinäthanolaminderivaten der Formel

$$R^{2} \xrightarrow{OR^{1}} X \xrightarrow{(CH_{2})} n^{-Y}$$

worin

10

15

20

25

30

n 1 oder 2

X H, nieder-Alkyl, nieder-Alkoxy-nieder-alkyl oder eine Gruppe Xª der Formel

Z eine Gruppe der Formel

Rº nieder-Alkyl, COR4 oder C(R5) = CHCOR4

R wie R° oder OR*

50 R" H. nieder-Alkyl, nieder-Alkanoyl, (CH₂)₁₋₈-OH, (CH₂)₁₋₅-O(CH₂)₁₋₆-R⁵ oder (CH₂)₁₋₆-COR⁴ R¹ und Rª H, nieder-Alkanoyl, Benzoyl oder (CH₂)₁₋₅-OH

R2 und R b H, Cl, Br oder CF3

R3 und R5 H oder CH3

R4 Hydroxy, nieder-Alkoxy oder N(R7, R8)

55 R⁶ H, R ⁹, OH oder COR⁴ R⁷ und R⁸ H oder nieder-Alkyl R^c und R^e H, Cl, F, Br oder CF₃ R^d H oder NH₂ R1 H, CH3CONH, NH2COCH2 oder R9CH2CH2OCH2CH2O

R9 und R9 Phenyl oder durch Cl, F oder Br substituiertes Phenyl ist,

sowie der physiologisch verträglichen Salzen davon, dadurch gekennzeichnet, dass man

a) ein Amin der Formel

(X1, X2)NC(H,R3)(CH2),Y II

worin eines von X1 und X2 Wasserstoff ist und das andere eine der Bedeutungen von X hat oder die Gruppe der Formel

10

$$R^2$$
 CH_2
 X^3

15

ist, mit einem die Gruppe X3 oder eine der Gruppen X einführenden Mittel alkyliert und

- b) gewünschtenfalls einen in einer Gruppe Y des Reaktionsproduktes enthaltenen reaktionsfähigen Substituenten funktionell abwandelt, gewünschtenfalls in β -Stellung zum Aminstickstoffatom vorhandene Hydroxygruppen verestert und gewünschtenfalls eine Verbindung der Formel I in ein Salz überführt.
- 2. Verfahren nach Anspruch 1, worin eine in der Gruppe Y vorliegender Rest R⁴ nieder-Alkoxy oder N-(R⁷, R⁸) ist.
- 3. Verfahren nach Anspruch 1 oder 2, worin n die Zahl 1, R¹ Wasserstoff, R² Chlor in 6-Stellung eines 2-Pyridylrestes und Y in p-Stellung durch R substituiertes Phenyl ist.
- Verfahren nach Anspruch 1, 2 oder 3, worin X Wasserstoff oder eine Gruppe X^a; R^a Wasserstoff; Z
 6-Chlor-2-pyridyl, und Y in p-Stellung durch 2-Aethoxyäthoxy, 2-Phenäthoxyäthoxy oder Methoxycarbonyl-methoxy substituiertes Phenyl ist.
- 5. Verfahren nach Anspruch 1, 2 oder 3, worin X eine Gruppe X*; R* Wasserstoff; Z in p-Stellung durch Carbamoylmethyl, Acetamid oder 2-Phenäthoxyäthoxy substituiertes Phenoxymethyl, und Y p-(2-Aethoxyäthoxy)phenyl ist.
 - 6. Verfahren nach Anspruch 1, 2, 3, 4 oder 5, worin R3 Wasserstoff oder Methyl mit R-Konfiguration ist.
- 7. Verfahren nach Anspruch 1 oder 2, dadurch gekennzeichnet, dass man eine Verbindung aus der Gruppe der folgenden herstellt:
- p-[(R)-2-[(R)-2-(6-Chlor-2-pyridyl)-2-hydroxyäthyl]amino]propyl]benzoesäuremethylester.
- 95 p-[(R)-2-[[(R)-2-(6-Chlor-2-pyridyl)-2-hydroxyäthyl][(S)-m-chlor-β-hydroxyphenäthyl]amino]propyl]benzoesäuremethylester,
 - α . α' -[[[(R)-p-(2-Aethoxyäthoxy)- α -methylphenäthyl]imino]dimethylen]bis[(RS)-6-chlor-2-pyridinmethanol, (RS)-6-Chlor- α -[[[(R)-p-(2-äthoxyäthoxy)- α -methylphenäthyl]amino]methyl]-2-pyridinmethanol,
 - $\alpha,\alpha'-[[[p-(2-Aethoxy\"{a}thoxy)phen\"{a}thyl]imino]dimethylen]bis[(RS)-6-chlor-2-pyridinmethanol],$
- 40 (R)-6-Brom-α-[[[(RS)-2-(6-brom-2-pyridyl)-2-hydroxyäthyl][(R)-p-(2-äthoxyäthoxy)-α-methylphenäthyl]amino]-methyl]-2-pyrimidinmethanol,
 - (R)-6-Chlor- α -[[[(S)-2-(6-chlor-2-pyridyl)-2-hydroxyäthyl][(R)- α -methyl-p-(2-phenäthoxyäthoxy)phenäthyl]-amino]methyl]-2-pyridinmethanol,
 - 2-[p-[(RS)-3-[[(RS)-2-(6-Chlor-2-pyridyl)-2-hydroxyäthyl][p-(2-äthoxyäthoxy)phenäthyl]amino]-2-
- 45 hydroxypropoxy]phenyl]acetamid,
 - $4'-[(RS)-3-[[(RS)-2-(6-Chlor-2-pyridyl)-2-hydroxyäthyl][(R)-p-(2-āthoxyäthoxy)-\alpha-methylphenäthyl]amino]-2-hydroxypropoxy]acetanilid und$
 - $6- Chlor-\alpha-[[[(R)-p-(2-\tilde{a}thoxy\tilde{a}thoxy)-\alpha-methylphen\tilde{a}thyl][(RS)-2-hydroxy-3-[p-[2-phen\tilde{a}thoxy)\tilde{a}thoxy]phenoxy]-propyl]amino]methyl]-2-pyridinmethanol.$

:0

- 8. Verfahren zur Herstellung von Arzneimitteln, insbesondere zur Behandlung der Fettsucht, des Diabetes mellitus und von Zuständen, die mit erhöhtem Proteinabbau verbunden sind, dadurch gekennzeichnet, dass man eine Verbindung der Formel I oder ein physiologisch verträgliches Salz davon in eine galenische Darreichungsform bringt.
- 9. Verwendung einer Verbindung der Formel I nach einem der Ansprüche 1-7 oder eines physiologisch verträglichen Salzes davon bei der Herstellung eines pharmazeutischen Präparates zur Behandlung der Fettsucht, des Diabetes mellitus und von Zuständen, die mit erhöhtem Proteinabbau verbunden sind, bzw. eines Futterzusatzes für Masttiere.

11 Veröffentlichungsnummer:

0 254 856

(12)

EUROPÄISCHE PATENTANMELDUNG

(1) Anmeldenummer: 87108706.0

② Anmeidetag: 16.06.87

(a) Int. Cl.4: C07D 213/38 , C07D 213/61 , C07D 409/12 , A61K 31/44

Priorität: 27.06.86 CH 2608/86 27.03.87 CH 1186/87

Veröffentlichungstag der Anmeldung: 03.02.88 Patentblatt 88/05

Benannte Vertragsstaaten:
 AT BE CH DE ES FR GB GR IT LI LU NL SE

(8) Veröffentlichungstag des später ver öffentlichten Recherchenberichts: 08.02.89 Patentblatt 89/06

7) Anmelder: F. HOFFMANN-LA ROCHE & CO. Aktlengeseilschaft

CH-4002 Basel(CH)

② Erfinder: Alig, Leo, Dr.
Liebrütistrasse 32
CH-4303 Kaiseraugst(CH)
Erfinder: Müller, Marcel, Dr.
Quellenweg 10
CH-4402 Frenkendort(CH)

Vertreter: Lederer, Franz, Dr. et al Patentanwält Dr. Franz Lederer Lucile Grahnstrasse 22 D-8000 München 80(DE)

- Pyridinäthanolaminderivate.
- Die Pyridinäthanolamine der Formel

die phys Obesitas oder als sekundä

worin die Symbole n. X, Y, R¹, R² und R³ die in der Beschreibung angegebenen Bedeutungen haben, sowie die physiologisch verträglichen Salze davon haben katabolische Wirkung und können zur Behandlung der Obesitas und des Diabetes mellitus bzw. von Zuständen, die mit erhöhtem Proteinabbau verbunden sind, oder als Futterzusatz für Masttiere verwendet werden. Man kann sie herstellen durch Alkylierung der den sekundären oder tertiären Aminen der Formel I entsprechenden primären bzw. sekundären Aminen.

EP 87 10 8706

	EINSCHLÄGIGE DOKUMENTE	V 1	7
Kategorie		ch, Betrifft Anspruch	KLASSIFIKATION DER ANMELDUNG (int. Cl.3)
Y	EP-A-0 164 700 (BEECHAM) * insbesondere Anspruch 1, sowie die Beispiele, vor allem 1,3,5 *	1-9,11	C 07 D 213/38 C 07 D 213/61 C 07 D 409/12
Y	EP-A-0 023 385 (BEECHAM) * insbesondere die Beispiele 6,7,9,14	x 1-9,11	A 61 K 31/44
Y	EP-A-0 070 133 (BEECHAM) * insbesondere Beispiele 4,10,13,14,16,22,28,29,35,38 und Seite 80,81 *	1-9,11	
Ī	EP-A-0 101 069 (HOFFMANN-LA-ROCHE) * insbesondere Anspruch 1 sowie die Beispiele 5,14,23 *	1-9,11	
Υ	EP-A-0 006 735 (BEECHAM) * insbesondere Beispiele 22,23,27,29 *	1-9,11	
l	EP-A-0 099 707 (BEECHAM) * insbesondere Anspruch 1; Definition von W und von X *	1-9,11	RECHERCHIERTE SACHGEBIETE (Int. Cl.3)
Α	EP-A-0 139 921 (BEECHAM)	1-11	C 07 D 213/38 C 07 D 213/61
- 1	US-A-4 358 455 (J.G. ATKINSON)	1-11	C 07 D 409/12 A 61 K 31/44
E	EP-A-0 236 624 (BEECHAM)	1-11	
	liegende Recherchenbericht wurde für alle Patentausprüche erstellt		
	Recherchesort Abschluddatum der Recherche RLIN 18-10-1988	etci	Prüfer _LMACH

KATEGORIE DER GENANNTEN DOKUMENTE

- X: von besonderer Bedeutung allein betrachtet Y: von besonderer Bedeutung in Verbindung mit einer anderen Veröffentlichung derselben Kategorie A: technologischer Hintergrund O: nichtschriftliche Offenbarung P: Zwischenliteratur

EPO FORM 1503 03.82 (P0403)

- T: der Erfindung zugrunde liegende Theorien oder Grundsätze E: älteres Patentdokument, das jedoch erst am oder nach dem Anmeldedatum veröffentlicht worden ist D: in der Anmeldung angeführtes Dokument L: aus andern Gründen angeführtes Dokument

- & : Mitglied der gleichen Patentfamilie, Übereinstimmendes Dokument